11) N° de publication :

commandes de reproduction).

(A n'utiliser que pour les

2 312 242

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÈTE INDUSTRIELLE

PARIS

Δ1

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

21)

N° 75 16940

		
54	Nouveaux dérivés du pyrazole, leur p	préparation et médicament contenant ces substances.
		and the second s
(51)	Classification internationale (Int. Cl. ²).	A 61 K 31/415; C 07 D 231/12.
2 33 29 33	Date de dépôt Priorité revendiquée :	30 mai 1975, à 14 h 22 mn.
·		
41)	Date de la mise à la disposition du public de la demande	B.O.P.I. — «Listes» n. 52 du 24-12-1976.
7	Déposant : Société dite : KYORIN	PHARMACEUTICAL CO., LTD., résidant au Japon.
	•	
@	Invention de :	
· 3	Titulaire : Idem (71)	
②	Mandataire : Cabinet Casanova et A	kerman.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés du pyrazole utilisables comme antidiabétiques, leur préparation et les médicaments qui les contiennent comme matière active.

5 Ces composés peuvent être représentés par la formule II ci-dessous

10

$$R = \sum_{\substack{\text{NH-CH(CH}_2)_n - \text{CO-N} \\ \text{R}^1}} CH_3$$

(II)

dans laquelle le symbole R représente le radical 2-acétylamino15 éthyle, 2-éthoxycarbonylaminoéthyle, 2-(2'-méthoxy-5'-chlorobenzoylamino)éthyle, 2-(2'-pyrazine-carbonylamino)-éthyle,
isobutyle ou cyclohexyle ou bien un atome de chlore, n est le
nombre 0 ou 1 si R¹ est un atome d'hydrogène, tandis que n est
le nombre 0 si R¹ est un radical méthyle, phényle ou benzyle.

Selon cette invention, les présents composés antidiabétiques peuvent être préparés par réaction d'un composé de formule générale I ci-dessous

$$\begin{array}{c}
\text{R-} & \text{SO}_2 \text{NHCH} (\text{CH}_2)_n \text{CONHNH}_2 \\
& \text{R}^1
\end{array}$$
(1)

dans laquelle, R, R¹ et n ont les mêmes significations que dans la formule II ci-dessus, avec une proportion équimolaire ou un excès d'acétylacétone dans un solvant approprié tel que par exemple un alcool ou autres, la cyclisation se faisant très facilement en un dérivé du pyrazole de formule II ci-dessus.

Octte réaction se fait souvent facilement quand on ajoute une trace d'acide acétique, et parfois l'acide acétique constitue un solvant très approprié pour la conduire.

Les nouveaux composés selon l'invention constituent de très intéressants agents antidiabétiques, comme le

BAD ORIGINAL

montrent les études pharmacologiques qui sont décrites ci-après, dans lesquelles les animaux d'expérience utilisés ont toujours été, sauf indication contraire, des rats mâles "Sprague Dawley".

1) Action hypoglycémiante chez des rats non diabétiques 5 (screening).

On fait jeuner les rats pendant 16 à 18 heures avant de procéder à l'essai et on utilise ceux qui pèsent de 140 à 160 g, auxquels on injecte par voie hypodermique une solution de glucose (100 mg/0,5 ml/150 g de poids corporel).

10 Chaque composé étudié est mis en suspension dans de la carboxyméthyl-cellulose (CMC) à 1 % et on donne aux rats par la voie orale environ 0,5 ml de la suspension, ce qui correspond à 100 mg du composé par kg de poids corporel. 2 et 5 heures après cette administration, on prélève des échantillons de sang de la veine de la queue et on détermine le taux de glycémie sur 0,1 ml de chaque échantillon par la méthode microanalytique à Momose, décrite dans la publication SOGO-RHINSHO 11, 120 (1962).

En résumé, cette méthode est la suivante : Principe.

L'acide 3,5-dinitrophtalique est réduit par le glucose en un composé azoïque stable de couleur rouge orangé qui se forme par l'intermédiaire de l'acide hydroxyamino-phtalique, en milieu basique.

25 Méthode 1) Déprotéinisation.

A 0,5 ml d'eau on ajoute 0,1 ml de sang, on secoue pour provoquer l'hémolyse puis on ajoute 1,7 ml d'une solution 0,06N d'hydroxyde de baryum et à la solution brun foncé obtenue on ajoute 1,7 ml d'une solution de sulfate 30 de zinc à 1 g/dl, on secoue énergiquement puis on laisse reposer pendant 2 à 3 minutes avant de centrifuger.

- Développement de la couleur
 - a) Echantillon

On ajoute 1 ml d'une solution d'acide 3,535 dinitrophtalique (1,5 g de 3,5-dinitrophtalate de monopyridinium dans 500 ml d'eau) et 1 ml d'une solution de carbonate
et d'hyposulfite de sodium (125 - 25 g/500 ml) à 2 ml du liquide
surnageant, on chauffe le mélange à 100°C pendant 10 minutes
et après refroidissement avec de l'eau courante pendant 3 minutes,
40 on complète à 20 ml avec de l'eau.

b) Référence (témoin comparatif)

A 2 ml d' au on ajoute la solution d'acide 3,5dinitrophtalique et une solution alcaline et on traite le mélange de la même manière que ci-dessus.

3) Colorimétrie

L'absorbance du témoin comparatif à 450nm étant réglée à 0, l'absorbance de l'échantillon étudié correspond au taux de sucre sanguin (glycémie).

Les résultats obtenus sont indiqués dans le 10 tableau 1 ci-dessous, qui montre l'efficacité des présents composés.

TABLEAU 1

Abaissement de la glycémie par les composés de l'invention chez des rats non diabétiques

R-CH₂ CH₃ CH₃

Composés R R n au témoin comparatif

après après 2 heures 5 heures

H 1 22.1 19.8

20				مثبر		après 2 heures	apres 5 heures
- 1	Exemple	1 2	H CH ² CONHCH ² CH ²	H H	1	22,1 [*] 37,1**	19,8 26,0**
25	n.	3	CONHCH ² CH ⁵	н	1	41,7	25,7
	34 38	4 5	CH ² CONHCH ² CH ²	H H	0	41,9** 35,2**	25 ,2** 34 , 1**
	*	6	C2H2OCONHCH2CH2	H	0	33,3**	22,1**
30	n	7	C2H2OCONHCH2CH2	H	1	41,6**	23,3**
		8.	CI.	H	1	42,5**	22,1**
	η	9	C1 CONHCH2CH2	H	0	48,1**	17,7**
35	p	10	· (王) .	H .	0	42,1	3,3
	π	11	(CH ₃)2CHCH2	H	0	37 , 9	1,4
	Ħ	12	ol Signature	с ₆ н ₅	0	32,6	4,0
	***	13	Cl .	CH ₃	0	51,3	5,0
40	Ħ	14	Cl	CH2C6H5	0	43,6	-0,9
	Tolbut	amid	e .			54,1**	52,4**

BAD ORIGINAL

5

(suite et fin du tableau I)

- * Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,05)
- ** Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,01).
 - 2) Durée d'action du composé 4.

Pour confirmer encore l'efficacité des présents composés, on a procédé à des examens plus poussés avec le composé le plus représentatif, à savoir le composé de l'exemple 4 (composé 4), qui a été mis en suspension dans de la CMC à 1 % et administré par la voie orale à la dose de 50 mg/kg aux rats à jeun et auxquels on avait donné le glucose, en opérant comme dans l'essai précédent. Les taux de glycémie sont déterminés par la méthode de Momose 2, 4 et 6 heures après l'administration du corps actif.

Les résultats sont donnés dans le tableau 2, 15 qui montre que l'effet hypoglycémiant du composé 4 est plus durable que celui du tolbutamide

TABLEAU 2

Durée d'action du composé 4

Glycémie (mg% + SE)

20	Composés	Dose (mg/kg)	Nom- bre d'ani- maux	Avant l'admi- nistra- tion	2 heures	4 heures	6 heures
	Témoin	0	8	85,2+2,7	78,8+4,6	85,0 <u>+</u> 3,3	88,7 <u>+</u> 3,5
25	Composé 4	50	8	85,6+3,2	50,9+1,2*	* 631 <u>+</u> 3,0*	74,0 <u>+</u> 1,6*
	Tolbutamid	e 50	8	86,2+2,1	44,7 <u>+</u> 5,0**	60,4 <u>+</u> 5,4	** 80,7 <u>+</u> 5,4

^{*} Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,05)

3) Influence de la dose sur l'effet hypoglycémiant du composé 4.

Le composé 4 ainsi que le tolbutamide sont administrés par la voie orale à diverses doses aux rats à jeun auxquels on a donné du glucose. Comme le montre le tableau 3, le composé de l'invention réduit fortement la glycémie, même à la dose de 1,14 mg/kg.

30

^{**} Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,01).

Par contre, le tolbutamide est peu efficac aux faibles doses.

TABLEAU 3 Influence de la dose sur l'abaissement de la glycémie de rats auxquels on a donné le composé 4

Composés	Dose (mg/kg)	Nombre d'ani- maux	Glycémie (mg% <u>+</u> SE)	Abaissement % par rapport au témoin
Témoin .	0	7	91,1 <u>+</u> 3,2	0
Composé 4	+ 0,56	7	$77,5 \pm 6,6$	14,9
11	1,14	· 7.	73,4 ± 6,4**	19,4
#	3,38	. 7	72,3 <u>+</u> 4,1**	20,6
H	6,75	7	69,2 <u>+</u> 7,8*	24,0
5 . H	12,5	7	59,4 ± 4,0**	34,8
tı	25	7	49,7 ± 2,8**	45,4
11	50	6	54,2 <u>+</u> 2,9**	40,5
Tolbutam	ide 6,75	6.	87,6 <u>+</u> 6,5	3,8
n	12,5	6	92,4 <u>+</u> 3,5	-1,4
) #	25	6	73,5 ± 5,0*	19,3
n	50	7	47,4 ± 3,4**	48,0

^{*} Ecart significatif (p < 0,05)

4) Effet hypoglycémiant du composé 4 sur des rats ayant été rendus diabétiques par l'alloxane.

On injecte à des rats mâles, dans la veine de la queue, une solution fraîche d'alloxane à 2,5 % (50 mg/kg) et à compter du septième jour après cette administration d'alloxane, on leur injecte quotidiennement de l'insuline, à savoir 1 à 4 unités par jour. On utilise pour les essais les rats ainsi rendus diabétiques et qui survivent pendant plus de 2 mois avec les injections quotidiennes d'insuline. On fait jeûner les rats diabétiques pendant 24 heures après le dernier traitement à l'insuline puis on leur administre par la voie orale le composé étudié. On détermine les taux de glycémie par la méthode micro-analytique de Momose, avant cette administration ainsi que 2 heures, 4 heures et 6 heures après.

BAD ORIGINAL

5

^{**} Ecart significatif (p < 0,01).

Comme les cellules pancréatiques \(\beta \) des \(\text{lots} \)

de Langerhans ont été détruites par l'alloxane, le tolbutamide

n'a pu exercer son effet hypoglycémiant. On peut en revanche

observer l'effet hypoglycémiant du composé 4, dont la durée

5 est supérieure à celle de l'effet de la phenformine (phénéthyl
biguanide) au point que ce composé se montre efficace même

6 heures après son administration (voir le tableau 4 ci-dessous).

TABLEAU 4

Abaissement de la glycémie par le composé 4 chez les rats qui ont été rendus diabétiques par l'alloxane.

Glycémie (mg% + SE)

15	Composés	Dose (mg/kg)	Nom- bre d'ani- maux	Avant l'admi- nistra- tion	2 heures	4 heures	6 heures
	Témoin	O,	7	<i>374</i> ,5 <u>+</u> <i>3</i> 4,9	353,7 <u>+</u> 35,4	294,5 <u>+</u> 34,	2 184,2+22,4
	Composé	4 100	7	352,1 <u>+</u> 31,6	267,6 <u>+</u> 34,3**	172,4 <u>+</u> 35,	1** 97,8 <u>+</u> 13,4**
	Phenform	ine 100	7	368,7 <u>+</u> 31,3	262,2 <u>+</u> 43,3*	196,0 <u>+</u> 48,	9 133,7 <u>+</u> 29,3

^{*} Ecart significatif (p < 0,05)

5) Effet hypoglycémiant du composé 4 sur des rats surrénoprives (qui ont subi l'ablation des glandes surrénales).

On enlève aux rats les glandes surrénales

25 gauche et droite, pendant 6 ou 7 jours on leur donne comme eau
à boire une solution salée à 1 % puis on les fait jeûner pendant
16 à 18 heures avant de procéder aux essais. On commence par
une administration hypodermique dans le dos d'une solution
de glucose, à raison de 100 mg pour 150 g de poids corporel, et
30 aussitôt après on leur donne par la voie orale le composé 4
en suspension dans de la CMC à 1 %. Deux heures après cette
administration orale, on prélève du sang de la veine cave
inférieure des rats sous anesthésie (pentobarbital sodique)
et on détermine les taux de glycémie par la méthode de Momose.

Comme le montre le tableau 5, le composé 4 abaisse fortement la glycémie, même à la faible dose de 0,125 mg/kg.

35

 $^{^{10}}$ ** Ecart significatif (p < 0,01).

TABLEAU 5 Abaissement de la glycémie par le composé 4 sur les rats surrénoprives

5 .	Composés	Dose (mg/kg)	Nombre d'ani- maux	Glycémie (mg % <u>+</u> SE)	Abaissement % par rapport au témoin
	Témoin	0	7	78,8 <u>+</u> 3,8	0
	Composé 4	0,125	6	37,9 ± 5,5**	51,9
	п	0,25	6	23,3 + 4,0**	70,4
c	. п	0,50	6	17,8 + 3,6**	77,5
,	71	1,0	7	12,9 <u>+</u> 1,4**	83,6
	n	2,0	6	14,5 ± 3,2**	81,6
	n .	4,0	7	14,6 + 2,9**	81 , 6
	Tolbutami	•	6	45,7 ± 7,3**	42,0
5	TOTOTCEMT	30	. 8	16,4 ± 2,1**	79,2
,	· # - ·	60	.7	9,5 <u>+</u> 0,6**	87 , 9

^{**} Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,01).

Le composé 4 selon l'invention, à la dose de 20 4 mg/kg, exerce aussi son activité hypoglycémiante sur des taux élevés de glycémie de rats surrénoprives, glycémie qui a été provoquée par une injection sous-cutanée d'adrénaline (50 mg/kg) ou par une injection intraveineuse d'acétate d'hydrocortisone. Le composé 4 s'avère particulièrement efficace contre l'hyperglycémie induite par l'adrénaline.

6) Effet sur le taux sérique d'acides gras libres (AGL) chez des rats non diabétiques.

on fait jeûner des rats pendant 16 à 18 heures et on utilise pour les essais ceux qui pèsent 130 à 160 g.

On leur donne par la voie orale le composé 4 en suspension dans de la CMC à 1 % et 90 minutes après cette administration, on prélève du sang de la veine cave pulmonaire, les rats étant anesthésiés par le pentobarbital sodique. On détermine les taux de glycémie par la méthode de Momose et les taux sériques d'AGL par la méthode de Itaya et Ui décrite dans la publication J. Lipid Res., 6 16 (1965).

On voit d'après le tableau 6 que le composé 4 et le tolbutamide abaissent beaucoup la glycémie, et par ailleurs que le composé 4 se montre plus efficace que le tolbutamide dans l'abaissement du taux sérique d'AGL, tandis que dans ces essais la phenformine n'abaisse ni la glycémie ni le taux sérique d'AGL.

TABLEAU 6

Aux sérique a'AGL chez les rats normaux

10	Médicaments	Dose (mg/kg)	Nombre d'ani- maux	Taux de gly- cémie (mg/dl)	Taux sérique d'AGL (µEq/dl)
	Témoin	0	10	116,7 + 6,1	49,6 <u>+</u> 12,8
	Composé 4	100	10	66,5 + 6,0**	$17,4 \pm 5,8**$
15	Tolbutamide		10	57,7 ± 12,1**	30,8 <u>+</u> 15,6**
• •	Phenformine		10	$103,0 \pm 6,9$	59,8 <u>+</u> 18,0

^{**} Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,01).

On a procédé à d'autres essais pour rendre plus

20 claire l'efficacité du composé 4 sur le taux sérique d'AGL.

On prélève des échantillons de sang une demi-heure, 1 heure,

2 heures, 4 heures et 6 heures après une administration orale

de 50 mg/kg du composé à des rats à jeun et on détermine les

taux sériques d'AGL. Comme le montre la figure annexée, le

25 composé de la présente invention abaisse beaucoup les AGL

et cet effet peut être observé 6 heures après son administration.

Par contre, le tolbutamide et la glymidine sodique n'abaissent

que peu les AGL.

7) Effet du composé 4 donné par la voie orale pendant 10 jours sur la glycémie et les AGL sériques de rats non diabétiques.

Le composé, en suspension dans de la CMC à 1 %, est donné par la voie orale une fois par jour pendant 10 jours à des rats en bonne santé pesant de 140 à 160 g, que l'on a fait jefiner pendant 16 à 18 heures avant la dernière administration. On prélève des échantillons de sang 90 minutes après la dernière administration et on détermine les taux de glycémie et les taux sériques d'AGL. Comme le montre le tableau 7, —

30 .

le composé 4 abaisse beaucoup les AGL sériques, même à la faible dose de 0,8 mg/kg par jour, dose qui est insuffisante pour un effet hypoglycémiant élevé.

TABLEAU 7

5 Effets du composé 4, administré pendant 10 jours consécutifs, sur la glycémie et les AGL sériques de rats normaux.

	Médicaments	Dose (mg/kg)	Nombre d'ani- maux	Taux de glycémie (mg/dl)	Taux d'AGL sériques (AEq/dl)
10	Témoin	. 0	8	94,9 <u>+</u> 3,6	73,8 ± 5,4
	Composé 4	0,8	6	81,6 <u>+</u> 4,8*	46,8 ± 5,1**
	n ·	3,1	. 8	74,4 ± 6,6*	35,9 ± 2,9**
	п	12,5	7	74,8 ± 3,9**	27,1 <u>+</u> 1,5**
	и	50.0	8	69,9 <u>+</u> 6,7**	27,9 ± 1,5**
15	Tolbutamide	50,0	. 8	33,6 ± 6,3**	45,1 + 2,7**

- * Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,05)
- ** Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,01).
- 8) Effets sur les AGL sériques et autres taux lipidiques chez des rats ayant été rendus diabétiques par l'alloxane.

On travaille sur les rats qui ont été rendus diabétiques et préservés pendant 6 mois au moyen d'insuline de la même manière que dans l'expérience précédente. Lorsqu'on donne à ces rats le composé 4 par la voie orale, aux doses de 12,5 et 100 mg/kg, le taux sérique d'AGL est fortement abaissé en 1 heure et demie, et même 5 heures plus tard il est encore plus fortement abaissé, alors que le tolbutamide et la phenformine n'abaissent pas les AGL chez ces rats qui ont été rendus diabétiques par de l'alloxane. Si l'on administre oralement le composé 4 pendant 10 jours aux rats diabétiques, les taux d'AGL, de cholestérol et de triglycérides s'en trouvent très réduits, tandis qu'au contraire la phenformaine n'abaisse pas les taux de lipides, augmentant plutôt les taux sériques d'AGL et de triglycérides.

TABLEAU. 8

Effets du composé 4, administré pendant 10 jours consécutifs, sur les taux de lipides sériques chez des rats ayant été rendus diabétiques par l'alloxane

5	Médicaments	Dose	Nombre d'ani- maux		Chlolestérol mg/dl de sérum	Triglycérides mg/dl de sérum
	Témoin		8.	64,8 <u>+</u> 10,0 (100)	59,4 ± 3,8. (100)	55,1 ± 6,9 (100)
10	Composé 4	100				
	Phenformine	100	7			84,8 <u>+</u> 14,3 (153,9)

- 5 * Ecart significatif par rapport au témoin (p<0,05)
 - ** Ecart significatif par rapport au témoin (p < 0,01).
 - 9) Effets du composé 4 sur les taux de glycémie et d'AGL sériques chez des rats ayant été rendus diabétiques par l'alloxane et qui ont reçu une forte quantité de glucose.

On donne oralement aux rats diabétiques les doses respectives de 12,5 et 100 mg/kg du composé 4, avec 2 g/kg de glucose. Les taux de la glycémie et des AGL sériques sont fortement abaissés 3 heures après l'administration (p < 0,005), alors que la phenformine à la dose de 100 mg/kg élève beaucoup le taux des AGL sériques (p < 0,05) et que le tolbutamide et la glymidine sodique n'ont pas d'effet hypoglycémiant chez les rats ayant été rendus diabétiques par l'alloxane.

10) Effet hypoglycémiant du composé 4 sur des rats qui ont été rendus diabétiques par la streptozoto-cine.

On fait jeûner les rats pendant 16 heures puis on leur injecte par voie intraveineuse une dose de 65 mg/kg 35 de streptozotocine et 48 heures après cette injection, on leur donne oralement le composé 4. On prélève des échantillons de sang 4 heures après cette administration orale et on

BAD ORIGINAL

Market Congress

20

25

détermine le taux de glycémie sur chaque échantillon.

Le tableau 9 ci-dessous montre que le composé 4 réduit d'une manière prononcé la glycómie, alors que le tolbutamide et la phenformine n'ont pas une forte activité hypoglycémiante dans le cas du diabète inquit par la streptozotocine.

TABLEAU 9 Effet sur la glycémie chez les rats qui ont été rendus diabétiques par la streptozotocine.

Médicaments]	Dose	Nombre	Taux de glycémie				
	(mg/kg) d'ani- maux		avant l'ad- ministration (mg %)	4 heures après (mg %)	% d'Abaisse- ment		
Témoin		10	412,3 <u>+</u> 10,9	340,6 <u>+</u> 9,9	83,3 ± 3,6		
	6,25	10	425,3 ± 10,5	$263,2 \pm 26,6$	* 61,9 ± 6,2*		
п	•	. 9	415,8 ± 12,2	251,2 + 21,8	*** 59,8 <u>+</u> 3,8***		
11	100	10	$411,5 \pm 16,9$	$231,4 \pm 33,3$	** 54,3 ± 6,4***		
Tolbutamide	.100	10	413.9 + 10.2	$327,8 \pm 11,3$	$5.79,4 \pm 2,7$		
Phenformine	100	. 9	417,1 ± 14,3	$330,9 \pm 10,6$	$79,9 \pm 2,9$		
	Témoin Composé 4 " Tolbutamide	Témoin Composé 4 6,25 1 25 1 100 Tolbutamide 100	Témoin 10 Composé 4 6,25 10 " 25 9 " 100 10 Tolbutamide 100 10	Témoin 10 412,3 ± 10,9 Composé 4 6,25 10 425,3 ± 10,5 1 25 9 415,8 ± 12,2 1 100 10 411,5 ± 16,9 Tolbutamide 100 10 413,9 ± 10,2	(mg/kg) d'ani- maux avant l'ad- ministration après (mg %) Témoin 10 412,3 ± 10,9 340,6 ± 9,9 Composé 4 6,25 10 425,3 ± 10,5 263,2 ± 26,6 10 415,8 ± 12,2 251,2 ± 21,8 11 100 10 411,5 ± 16,9 231,4 ± 33,3 Tolbutamide 100 10 413,9 ± 10,2 327,8 ± 11,3		

Ecart significatif par rapport au témoin (* p < 0,02, ** p < 0,01, *** p < 0,005 et **** p < 0,001).

11) Effet du composé 4 sur le taux glycogénique du foie de rats chargés du glucose.

On fait jeûner les rats pendant 16 à 18 heures puis on leur donne oralement le composé 4 en suspension dans une solution de glucose à 40 %, à savoir 5 ml de la suspension par kg de poids corporel, et 3 heures après cette administration on dose le glycogène dans le foie. On trouve une 30 diminution importante de la teneur en glycogène (p < 0,001), tandis que ni le tolbutamide ni la phenformine n'ont un tel effet.

12) Effet de synergie sur l'activité de l'insuline. On détermine les taux de glycémie de rats 35 non diabétiques respectivement après une injection hypodermique d'insuline (0,1 unité/kg), après une administration orale du composé 4 (25 mg/kg) et après des administrations

BAD ORIGINAL

simultanées d'insuline et du composé 4. On observe que l'association d'insuline et du composé 4 abaisse plus efficacement la glycémie que chacune de ces deux substances administrée seule (somme des deux effets individuels). En ce 5 qui concerne le tolbutamide, son association avec l'insuline n'est pas plus efficace que l'administration du tolbutamide seul.

13) Toxicité aiguë.

Même la dose orale maximale du composé 4 10 qu'il est techniquement possible d'administrer, soit environ 17 g/kg, ne tue aucune souris ni aucun rat. La croissance et le développement des animaux ne sont pas modifiés et on n'observe aucun effet de ce composé sur le système nerveux central. Sa toxicité peut donc être considérée comme extrêmement faible.

Des résultats des examens pharmacologiques que l'on vient de décrire, on peut conclure que les nouveaux composés selon cette invention sont des produits extrêmement intéressants. Ils ont des effets hypoglycémiants puissants, même sur le diabète induit par l'alloxane ou par la streptozo-20 tocine, ce qui est très important du fait que, comme cela est bien connu, le diabète sucré est un état métabolique anormal dû à une insuffisance d'insuline. De plus, ces composés ont le pouvoir remarquable d'améliorer non seulement le métabolisme des glucides mais aussi celui des lipides.

25 Exemples de préparation des composés selon l'invention. EXEMPLE 1:

> Synthèse du 1-(N-benzène-sulfonyl-β-alanyl)-3,5-diméthylpyrazole.

On chauffe au reflux pendant 3 heures une solu-30 tion de 10 g d'hydrazide de la N-benzène-sulfonyl-β-alanine et 5 g d'acétylacétone dans 50 ml d'éthanol, on verse ensuite le mélange de réaction dans 150 ml d'eau et après refroidissement, on sépare par filtration les cristaux formés. On obtient après séchage 12,5 g du produit brut, soit un rendement de 99 %, dont 35 une recristallisation dans de l'éthanol donne 7,1 g de produit pur fondant à 113-115°C. Le rendement est de 56 %. Analyse:

> Calculé pour C₁₄H₁₇O₃SN₃: C 54,72; H 5,58; N 13,68 Trouvé : C 54,74; H 5,52; N 13,89. Trouvé

> > **BAD ORIGINAL**

EXCMPLE 2:

Synthèse du 1-{N-[p-(2-acétaminoéthyl)benzène-sulfonyl]-β-alanyl (-2,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans

l'exemple 1 ci-dessus, en faisant réagir l'acétylacétone avec
l'hydrazide de la N-[p-2-acétaminoéthyl)benzènesulfonyl]-β-alanine.
Une recristallisation dans du méthanol à 50 % donne le produit
pur fondant à 127-128°C. Rendement 60 %.

Analyse :

10 calculé pour C₁₈H₂₄O₄SN₄: C 54,78; H 6,17; N 14,28 trouvé : C 54,78; H 5,97; N 14,12.

EXEMPLE 3:

Synthèse du 1- $\left\{N-\left\{p-\left[2-\left(2-pyrazine-carbonyl-amino\right) + \frac{1}{2}\right]\right\}$ amino)éthyl]benzènesulfonyl $\left\{-\beta-alanyl\right\}$ -3,5-diméthylpyrazole.

En opérant comme dans l'exemple 1, on traite

1'hydrazide de la N-\p[2-(2-pyrazine-carbonylamino)éthyl]

benzènesulfonyl\rangle-β-alanine avec l'acétylacétone, et une recristallisation dans du méthanol à 50 % donne le produit cherché à l'état pur, point de fusion 154-156°C. Rendement 51 %.

Analyse:

20 calculé pour C₂₁H₂₄O₄SN₆: C 55,25 ; H 5,30 ; N 18,41 trouvé : C 55,30 ; H 5,28 ; N 18,31.

EXEMPLE 4:

Synthèse du 1-(N-p-chlorobenzène-sulfonyl-glycyl)-3,5-diméthylpyrazole.

On fait réagir l'hydrazide de la N-p-chlorobenzène-sulfonylglycine avec l'acétylacétone. Une recristallisation dans de l'éthanol du produit formé donne le produit pur fondant à 135-136°C. Rendement 60,3 %.

Analyse:

30

35

calculé pour $C_{13}^{H}_{14}^{O}_{3}^{N}_{3}^{SC1}$: C 47,64; H 4,31; N 12,82 trouvé : C 47,47; H 4,28; N 13,06.

EXEMPLE 5:

Synthèse du 1-\{N-[p-(2-acétaminoéthyl)-benzène-sulfonyl]-glycyl\}-3,5-diméthylpyrazole.

On ajoute 2 ml d'acide acétique à une solution

BAD ORIGINAL

de 6,28 g d'hydrazide de la N-[p-2-acétaminoéthyl)-benzènesulfonyl]-glycine et de 2 g d'acétylacétone dans 150 ml d'éthanol,
on chauffe le mélange au reflux pendant 2 heures puis on le
concentre sous pression réduite et on le dissout dans du
5 chlorure de méthylène. On lave la solution avec une solution
aqueuse à 5 % de K₂CO₃, on la sèche sur du sulfate de sodium
et on la concentre sous pression réduite. On obtient ainsi
7,52 g de produit brut, soit un rendement de 92,4 %, dont
une recristallisation dans l'éthanol donne 4,27 g de produit
0 pur, point de fusion 136-138°C. Rendement 53,9 %.

Analyse :

calculé pour C₁₇H₂₂N₄O₄S : C 53,97 ; H 5,82 ; N 14,81 trouvé : C 54,14 ; H 5,83 ; N 14,58.

EXEMPLE 6:

Synthèse du 1-\left\{N-[p-(2-\text{ethoxycarbonylamino-\text{ethyl}}\)benz\text{ensulfonyl}-glycyl\right\right\right\{-3,5-dim\text{ethyl}\)pyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans l'exemple 5, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-p-(2-éthoxycarbonylaminoéthyl)benzènesulfonyl]-glycine en présence d'acide acétique. Une recristallisation dans un mélange d'éthanol et d'eau donne le produit pur fondant à 126-127°C. Rendement 53,8 %.

Analyse:

calculé pour : C₁₈H₂₄N₄O₅S.1/2H₂O : C 51,92 ; H 6,01 ; N 13,46 trouvé : C 51,81 ; H 6,37 ; N 13,45.

EXEMPLE 7:

Synthèse du 1- $\left\{N-\left[p-\left(2-\text{\'ethoxycarbonylamino-\'ethyl}\right)-\beta-alanyl\right\}\right\}$ -3,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans 1'exemple 5, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-[p-(2-éthoxycarbonylaminoéthyl)benzènesulfonyl]-β-alanine en présence d'acide acétique. Une recristallisation dans un mélange d'éther et de n-hexane donne le produit cherché à l'état pur, point de fusion 107-108°C. Rendement 20,1 %.

35 Analyse:

calculé pour : $C_{19}H_{26}N_4O_5S$: C 54,02 ; H 6,20 ; N 13,26. trouvé : C 54,10 ; H 6,44 ; N 13,04.

化氢甲烷烷

इप्रदास्तित व :

Synthèse du 1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)- β -alanyl]-3,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans 1'exemple 5, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-(p-chlorobenzène-sulfonyl)-\beta-alanine en présence d'acide acétique. Une recristallisation dans de l'éthanol donne le produit pur fondant à 101°C. Rendement 76 %.

Analyse:

10 calculé pour C₁₄H₁₅N₃O₃SCl : C 49,20 ; H 4,72 ; N 12,30 trouvé : C 48,95 ; H 4,69 ; N 12,19.

EXEMPLE 9':

15

Synthèse du 1-\langle p-[2-(2-méthoxy-5-chloro-benzoylamino)-éthylbenzènesulfonyl\rangle glycyl\rangle -3,5-diméthyl-pyrazole.

On prépare ce composé en opérant de la même manière que dans l'exemple 5, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-\{p-[2-(2-méthoxy-5-chlorobenzoyl-amino)éthyl]benzènesulfonyl\{glycine en présence d'acide acétique.

20 Une recristallisation dans l'éthanol donne le produit pur fondant à 117-119°C. Rendement 47,6 %.

Analyse:

calculé pour C₂₃H₂₅N₄O₅SC1 : C 54,71 ; H 4,96 ; N 11,10 trouvé : C 54,61 ; H 5,07 ; N 10,82.

25 EXEMPLE 10:

Synthèse du 1-[N-(p-cyclohexylbenzènesulfonyl)-glycyl]-3,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans l'exemple 5, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-(p-cyclohexylbenzènesulfonyl)glycine en présence d'acide acétique. Une recristallisation dans un mélange d'éthanol et d'éther de pétrole donne le produit pur fondant à 138°C. Rendement 37,3 %.

Analyse:

35 calculé pour C₁₉H₂₅N₃O₃S : C 60,78 ; H 6,71 ; N 11,19 trouvé : C 60,85 ; H 6,86 ; N 10,96.

BAD ORIGINAL

EXEMPLE 11:

Synthèse du 1-[N-(p-isobutylbenzènesulfonyl)-glycyl]-3,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé comme dans l'exemple 5,
par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-(pisobutylbenzènesulfonyl)glycine en présence d'acide acétique.
Une recristallisation dans un mélange d'éthanol et d'éther de
pétrole donne le produit ci-deusus à l'état pur, point de
fusion 124°C. Rendement 30,1 %.

10 Analyse:

calculé pour C₁₇H₂₃N₃O₃S: C 58,44; H 6,64; N 12,03 trouvé : C 58,16; H 6,72; N 11,95.

EXEMPLE 12 :

Synthèse du 1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)- α 15 phénylglyclJ-3,5-diméthylpyrazole.

On chauffe à 80°C pendant 30 minutes une solution de 1,7 g d'hydrazide de la N-(p-chlorobenzènesulfonyl)-a-phényl-glycine et de 2,5 g d'acétylacétone dans 5 ml d'acide acétique, on concentre ensuite le mélange de réaction sous pression réduite et on le dissout dans de l'acétate d'éthyle. On lave la solution avec une solution aqueuse à 5 % de K₂CO₃, on la sèche sur du sulfate de sodium et on la concentre sous pression réduite. Une recristallisation dans de l'éthanol donne 0,83 g de produit pur fondant à 160°C. Rendement 40,59 %.

25 Analyse:

20

calculé pour C₁₉H₁₈N₃O₃SCl : C 56,50 ; H 4,49 ; N 10,40 trouvé : C 56,43 ; H 4,50 ; N 10,25.

EXEMPLE 13:

Synthèse du 1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)-

30 alanyl]-3,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans l'exemple 12 ci-dessus, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-(p-chlorobenzènesulfonyl)alanine. Une recristallisation dans un mélange d'éthanol et d'éther de pétrole donne le produit pur fondant à 150°C. Rendement 31,9 %.

Analyse :

calculé pour $C_{14}^{H}_{16}^{N}_{5}^{O}_{5}^{SC1}$: C 49,19; H 4,75; N 12,29 trouvé : C 49,35; H 4,86; N 11,98.

EXEMPLE 14:

5 Synthèse du 1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)-phénylalanyl]-3,5-diméthylpyrazole.

On prépare ce composé en opérant comme dans l'exemple 12, par réaction de l'acétylacétone avec l'hydrazide de la N-(p-chlorobenzènesulfonyl)phénylalanine. Une recristullisation dans un mélange d'éthanol et d'eau donne le produit pur fondant à 137-138°C. Rendement 25,4 %.

Analyse:

calculé pour $C_{20}H_{20}N_3O_3SC1$: C 57,47; H 4,82; N 10,05 trouvé : C 57,20; H 4,89; N 9,81.

REVENDICATIONS

1.- Les composés caractérisés par la formule

générale II ci-dessous

5

$$R = \begin{bmatrix} CH_3 \\ -SO_2NH-CH(CH_2)_n-CO-II \\ R \end{bmatrix} CH_3$$
 (II)

dans laquelle le symbole R représente le radical 2-acétylaminoéthyle, 2-éthoxycarbonylaminoéthyle, 2-(2'-méthoxy-5'-chlorobenzoylamino)éthyle, 2-(2'-pyrazine-carbonylamino)-éthyle, isobutyle ou cyclohexyle ou bien un atome de chlore, n est le nombre 0 ou 1 si R¹ est un atome d'hydrogène, tandis que n est le nombre 0 si R¹ est un radical méthyle, phényle ou benzyle.

2.- Composé selon la revendication 1; choisi dans le groupe des composés suivants :

- 15 1-(N-p-chlorobenzènesulfonylglycyl)-3,5-diméthylpyrazole
 - 1-{N-[p-(2-acétaminoéthyl)benzènesulfonyl]-β-alanyl}-3,5-diméthylpyrazole
 - $1-\left\{N-\left\{p-\left[2-\left(2-pyrazine carbonylamino\right) \text{ \'ethyl}\right\} benz\`ene sulfonyl\right\}-\beta-alanyl\right\}-3,5-diméthylpyrazole$
- 20 1-\(\)N-[p-(2-acétaminoéthyl)benzènesulfonyl]glycyl\(\)-3,5-diméthylpyrazole
 - 1-\[N-[p-(2-\text{\text{ethoxycarbonylamino\text{\text{ethyl}}}\] benz\text{\text{enesulfonyl}-glycyl}-3,5-\]
 dim\text{\text{ethylpyrazole}
 - 1-\{N-[p-(2-\text{\text{\$\frac{2}{2}}} -\text{\$\frac{2}{2}} -\text{\$\fr
 - $1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)-\beta-alanyl]-3,5-diméthylpyrazole$
 - 1-\langle N-\langle p-[2-(2-méthoxy-5-chlorobenzoylamino)éthyl]-benzènesulfonyl\langle glycyl\langle-3,5-diméthylpyrazole
 - 1-[N-(p-cyclohexylbenzènesulfonyl)glycyl]-3,5-diméthylpyrazole
- 30 1-[N-(p-isobutylbenzènesulfonyl)glycyl]-3,5-diméthylpyrazole
 - 1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)-α-phénylglycyl]-3,5-diméthylpyrazole

1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)alanyl]-5,5-diméthylpyrazole
1-[N-(p-chlorobenzènesulfonyl)phénylalanyl]-5,5-diméthylpyrazole.

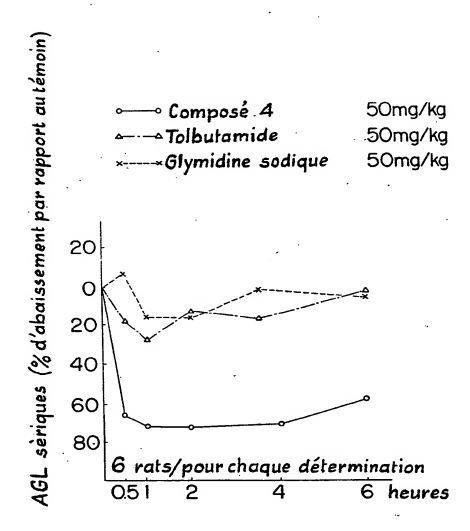
3.- Un procédé de préparation des composés de formule générale II selon la revendication 1, caractérisé en
 5 ce qu'on fait réagir l'acetyiacétone avec un composé de formule générale générale I

$$R = \sum_{\substack{n \\ n}} -so_2NH - CH(CH_2)_n - CONHNH_2$$
 (I)

R, R¹ et n ayant les mêmes significations que dans la formule II.

4.- Médicament utilisable notamment pour le traitement du diabète, caractérisé en ce qu'il comprend comme matière active un composé de formule II selon la revendication 1.

BAD ORIGINAL



ed light c

THIS PAGE BLANK (USPTO)